

2020年3月16日

各位

会社名 アンジェス株式会社
代表者名 代表取締役社長 山田 英
(コード番号 4563 東証マザーズ)

高血圧 DNA ワクチン:オーストラリアでの第 I/IIa 相臨床試験の投与完了のお知らせ

当社では、オーストラリアで実施中の高血圧 DNA ワクチン開発のための第 I/IIa 相臨床試験において、予定した 24 例の患者への投与が完了いたしましたことを報告いたします。今後、二重盲検下で 6 ヶ月間の安全性と有効性を評価し、その後 6 ヶ月の非盲検下で長期安全性および有効性を評価いたします。

< 高血圧ワクチンのオーストラリアにおける第 I/IIa 相臨床試験 >

- 試験内容 高血圧患者を対象として偽薬(プラセボ)を対照とした二重盲検比較試験で、安全性および有効性の評価を目的とした試験
- 症例数 24 例
- 観察期間 12 ヶ月

臨床試験結果の公表は、2020 年第 4 四半期頃を予定しております。

本試験に関する詳細はこちらをご覧ください。(英文表記)

Australian Clinical Trials

Trial ID: ACTRN12617001192370

<高血圧 DNA ワクチンについて>

高血圧 DNA ワクチンは、血圧上昇作用を持つ体内物質である「アンジオテンシンII」に対する抗体(免疫作用により標的の物質に結合する分子)を体内で作成し、その働きを抑えることで高血圧を治療することを目的に開発を進めています。現在、高血圧の治療においては多くの経口医薬品が使用されていますが、これらの薬は毎日忘れずに服用する必要があるのに対し、注射剤である DNA ワクチンは一度の投与で長期間にわたって効果が持続することが期待されていることから、特に服用の難しい高齢の方を中心に患者さんの利便性は大幅に向上します。

なお、今年度の通期連結業績に与える影響は現在精査中です。

お問い合わせ先

アンジェス株式会社 社長室 広報・IR 担当 03-5730-2641

以上